### 19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

#### ⑫ 公 開 特 許 公 報(A) 平2-228372

®Int, CI. 5

識別配号

庁内整理番号

@公開 平成2年(1990)9月11日

C 09 D 5/03 PNS

7038 - 4 J

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全8頁)

**公発明の名称** 

粉体塗料用樹脂組成物

创特 願 平1-46660

29出 願 平1(1989)3月1日

個発 明 者 Ħ 佳 男 神奈川県横浜市栄区飯島町2882番地

関 明 者 個発

高 良 神奈川県平塚市見附町21-20

佐佐木 @発 明 者

新吾 久

坴

愛知県岡崎市材木町1-3-1

明 者 内藤 @発

愛知県岡崎市日名北町4-1

三井東圧化学株式会社 勿出 頭 人 勿出 願 人 ユニチカ株式会社

戸

東京都千代田区霞が関3丁目2番5号 兵庫県尼崎市東本町1丁目50番地

10代 理 人 弁理士 若 林

阴

1.発明の名称

粉体塑料用树脂和成物

### 2.特許胡求の範囲

1. A. 不飽和力ルポン酸およびまたは分子内に エーテル航台を打するアルコールをそれぞれカル ポン般およびまたはアルコールに対して 0.5~20 モル%の範囲で共派合してなるポリエステル派合 体の存在下に、アクリル単位体をラジカル低合し て得られるポリエステル低合体、アクリル低合体 およびポリエステルアクリルブロック共順合体よ りなり、水酸基価10~100KOHmg/g、軟化点50~ 150 ℃を行し、ポリエステル成分とアクリル成 分との重射比が10~90:90~10の範囲である。 ポリエステルアクリルブロック共爪台体組成物 (A-1) ,

水酸基価10~100KOHag/g、軟化点50~ 150℃の ポリエステル樹脂(A-2) および

水酸基価10~150KOHug/g、軟化点50~ 150℃の アクリル樹脂(A-J) とからなり、

かつ、 A-1 : A-2 : A-3 = 1 ~ 100 : 0 ~ 90 : 0~90重量%である樹脂組成物の 100重量部

B. ブロックポリイソシアネート化合物 5~50 化分配

からなる粉体塗料用樹脂組成物。

3.発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、平滑で光沢があり、しかも強度が展 れるというポリエステル樹脂塗販の特長と、種 度、耐汚染性、耐候性のいずれにも優れるという アクリル樹脂塗膜の特長とを兼ね備えた、理想的 な態膜を提供し得る、粉体換料用樹脂組成物に関 する.

(従来の技術)

金属炎道を被脱して、金銭大火の理念である役 護と英観を長期間にわたって保つためには、通常 二層以上の強膜を必要とする場合が多い。

そのような観点から、従来から接着性、防食性 の低れた樹脂がブライマーに、耐候性、耐汚染



性、健康の優れた樹脂がトップコートに用いられてきた。

セ製方法としては、2コート2ベーク、さらに 2コート1ベークへの移行が進んでおり、省エネルギーを考えると、完極的には1コート1ベーク が理想的な方法となる。

一方、粉体塩料は、その性能と経済性の観点から、 芥実に需要が伸びてきているが、 その単層性、 すなわち単級能性のために、 それぞれの性能に見合った用途へは伸びているものの、 その需要に自ら限界がある。

このような製点から、ポリエステル樹脂からなる初体独科用樹脂組成物の特氏と、アクリル樹脂からなる粉体独科用樹脂組成物の特氏を、併せ持つポリエステル・アクリル・ハイブリット型粉体塗料用樹脂組成物の研究が造んに行われている(特公昭 55-1945号)。

### (発明が解決しようとする課題)

しかしながら、従来のポリエステル・アクリル ・ハイブリット型粉体塗料用樹脂組成物は、ポリ

した.

すなわち水発明は、

A.不飽和カルボン酸およびまたは分子内にエーテル結合を寄するアルコールをそれぞれカルボン酸およびまたはアルコールに対して 0.5~20モル %の範囲で共低合してなるボリエステル低合体の存在下に、アクリル単位体をラジカル組合して得られるボリエステル低合体、アクリル低合体よりなり、水酸基価10~100K0Umg/8、飲化点50~150 でを打し、ボリエステル成分とアクリル成分との低低比が10~80:80~10の範囲である、ボリエステルアクリルブロック共低合体組成物(A-1)、

水酸装備 10~100 NO Hmg/g、 軟化点 50~ 150 でのポリエステル樹脂 (A-2) および

水酸基価30~150KOllag/g、軟化点50~ 150℃の アクリル樹脂(A-3) とからなり、

かつ、A-1 : A-2 : A-3 = 1 ~ 100 : 0 ~ 90 : 0 ~ 90 に 分 で ある 樹 胸 組 成 物 の 100 低 計 部 と、

エステル樹脂とアクリル樹脂を、単にプレンドしたものが主旋であるが、相溶性の悪い両樹脂をプレンドした場合は、平滑な遠面が得られないし、他方、プレンドで簡単に相溶するような両樹脂の場合は、最も好ましい場合でも、両樹脂の中間的な性能を示す塗膜を提供し得るにすぎない。

本発明は、一度の塗装で、平桁で光沢があり、 しかも強度が優れるというポリエステル樹脂強膜 の特長と、硬度、耐汚染性、耐候性のいずれにも 優れるというアクリル樹脂塗膜の特長とを兼ね備 えた、理想的な塗膜を提供し得る粉体塗料用樹脂 組成物を提供することを目的とするものである。

#### (課題を解決するための手段)

本発明者らは、かかる現況に鑑み、上記のごと き間別のない、ポリエステル・アクリル・ハイブ リット型粉体塗料用樹脂組成物を提供すべく、鋭 意研究を重ねた結果、特定のポリエステル樹脂の 存在下に、アクリル樹脂を重合反応させて得られ る、ブロック共重合体を含む樹脂組成物が、上記 の目的を達成し得ることを見出し、本発明に到達

B. ブロックポリイソシアネート化合物 5 ~ 50 重量部

からなる粉体塗料用樹脂組成物である。

本発明におけるポリエステルアクリルブロック 共成合体組成物 (A-1) は、高いラジカル反応性を 有するカルボン酸およびまたはアルコール成分を 含むポリエステル瓜合体の存在下に、アクリル単 低体をラジカル低合せしめることで得られる。

すなわち、ラジカル関始剂を用いて、アクリル 単趾体を重合する際に、ポリエステル重合体中の 高いラジカル反応性を有する成分が反応し、グラ フト型のプロック共重合体を形成すると考えられ る。

ボリエステル重合体とアクリル重合体は、根容性が劣り、ブレンドして使用した場合、盗服の平 消性および物性が低下するが、ブロック共配合体 を形成することで相容性が改善され、微細な相分 難を示した塗膜構造をとりうる為に、優れた遠膜 性能を発現すると考えられる。

木発明のポリエステル瓜合体に共瓜合される、

高いラジカル反応性を有する不飽われればなりかれ反応性を有する不飽われていた。イタコン酸、アマル酸、テトラヒドロフタル酸および、それらの酸無水物等、エーテル結合を有するアルコール成分としてはジェチレングリコール、トリエチレングリコール、ポリエチレングリコール、ポリアトラメチレングリコール、水添ピスフェノールAのエチレンオキサイド付加物等が例示できる。

これらの成分は1種または2種以上を、ポリエステル重合体の共重合成分として、カルボン酸成分およびまたはアルコール成分の 0.5~20モル%、軒ましくは2~10モル%の範囲で使用できる。この場合において 0.5モル%以下ではポリエステル低合体とアクリル重合体のグラフト化が不十分で相称性が劣り、遠腹の平滑性および物性が劣る。また20モル%以上ではポリエステル吸合体の共存下にアクリル単位体を重合する際にゲル化し、適当でない。

ル、 1.6- ヘキサンジオール、 1.9- ノナンジオール、1.10- デカンジオール、ネオペンチルグリコール、スピログリコール、 1.4- シクロヘキサンジメタノール、 2.2.4- トリメチルペンタン- 1.3- ジオール、トリメチロールエタン、トリメチロールプロバン、グリセリン、ペンタエリスリトール、水添ピスフェノールAを用いることができる。

ポリエステル低合体は、高いラジカル反応性をもつカルボン酸およびまたはアルコール成分と、その他のカルボン酸成分とアルコール成分との道常の質縮合反応により得られる。

アクリル 取合体を構成する単位体としては、例えばアクリル酸、メタクリル酸、メチルアクリレート、メチルメタクリレート、エチルアクリレート、エチルスタクリレート、ロープロピルアクリレート、ロープロピルメタクリレート、ロープチルアクリレート、ロープチルメタクリレート、イソプチルアクリレート、イソブ

ポリエステル組合体のその の共瓜合成分とな るカルボン酸成分としては、例えばテレフタル **梭、イソフタル梭、オルソフタル梭、ナフタレン** ジカルボン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン **酸、ビメリン酸、スペリン酸、アゼライン酸、セ** バシン酸、 1.8-ノナンジカルボン酸、1.10-デ カンジカルボン酸、1.12-ドデカンジカルポン酸 、 1.2-ドデカンジカルボン酸、 1.2-オクタデ カンジカルボン酸、アイコサンジカルボン酸、シ クロヘキサンジカルポン酸、ヘキサヒドロフタル 他、トリメリット酸、ピロメリット酸等の多価力 ルポン酸、あるいはこれらの低級アルキルエステ ルおよび無水物、あるいはリンゴ酸、酒石酸、12 - ヒドロキシステアリン酸、バラオキシ安息香酸 等のヒドロキシカルボン酸を用いることができ Z.

また、アルコール成分としては、例えばエチレングリコール、 1.2- プロバンジオール、 1.3- ブタンジオール、 1.4 - ブタンジオール、 1.5- ペンタンジオー

チルメタクリレート、tcrt-ブチルメタクリレー ト、2-エチルヘキシルアクリレート、2-エチ ルヘキシルメタクリレート、オクチルアクリレー ト、オクチルメタクリレート、ドデシルアクリ レート、ドデシルメタクリレート、ベンジルアク リレート、ベンジルメタクリレート、ジメチルア ミノエチルアクリレート、ジメチルアミノエチル メタクリレート、ジエチルアミノエチルアクリ レート、ジエチルアミノエチルメタクリレート、 グリンジルアクリレート、グリシジルメタクリ レート、α-メチルグリシジルアクリレート、 α-メチルグリシジルメタクリレート、 Α-メチ ルグリシジルアクリレート、β-メチルグリシジ ルメタクリレートなどのアクリル酸エステル類、 あるいはメタクリル酸エステルを用いることがで **きる**.

水酸基合有単量体としては、例えばヒドロキシエチルアクリレート、ヒドロキシエチルメタクリレート、ヒドロキシブロビルアクリレート、ヒドロキシブチロキンプロビルメタクリレート、ヒドロキシブチ

ルアクリレート、ヒドロキシブチ ト、 2 - ヒドロキシー 2 - フェニルエチルアクリ レート、2-ヒドロキシー2-フュニルエチルメ とができる。

また、その他の単位体としては、例えばフマル 酸ジアルキルエステル、イタコン酸ジアルキルエ ステル、スチレン、ビニルトルエン、α-メチル スチレン、アクリロニトリル、メタクリロニトリ ル、アクリルアミド、メタクリルアミド、メチ ロールアクリルアミド、メチロールメタクリルア ミド、ピニルオキサゾリン、酢酸ピニル、プロピ オン基ビニル、ラウリルビニルエーテル、ハロゲ .ン含有ビニル単盤体、ケイ染含有ビニル単位体な どを用いることができる。

本発明のプロック共成合体を含む、共瓜合体組 成物(A-1) は、煎記したポリエステル樹脂の存在 下に、前記したアクリル成分を構成する単弧体の 1種以上の混合物を、ラジカル開始剤によりラジ カル重合せしめることで得られる。

水酸基価が 10KOllag/g未設では、塗装、焼付後 十分な気以効果が得られず、得られる塗膜の強度 が劣り、100KOllag/gを越えると硬化反応が進みす ぎ、平桁で光沢のある途段が得られないばかり か、得られる懐殷の可撓性も損なわれる。

軟化点が50℃未満では、貯蔵安定性の良い初体 塗料が得られて、 150℃を越えると塗料の流動性 が低下し、平滑な独腹が得られない。

また、ブロック共瓜合体を含む共低合体組成物 (A-I) は、戴くべきことに、木来非相俗であるポ リエステル重合体と、アクリル重合体の相格化剤 としての効果があり、共瓜合体和成物 (A-I) とポ リエステル樹脂 (A-2) およびまたはアクリル樹脂 (A-3) との併用も可能である。特に共瓜合体組成 物 (A-1) ヒポリエステル樹脂 (A-2) ヒアクリル樹 脂(A-3)の、3.機を混合した場合は、共瓜合体組 成物(A-1) の相容化剤としての効果により、共瓜 合体組成物(A-1) が無い場合と比較して相分離し た樹脂相のドメインサイズが小さくなり、平滑

瓜合方法は、ポリエステル 体をアクリルル 鼠体に溶解し、聡適瓜合あるいは塊状瓜合する か、ポリエステル樹脂を適当な溶剤に溶解、分散 タクリレート、アリルアルコールなどを用いるこ した中で、アクリル単位体を格被血合する等の方 法が例示できる。

> ラジカル開始剤は、アゾピスイソプチロニトリ ル、イ。イ゚ーアゾピス(.4 - シアノペンタ脸)、ペ ンゾイルパーオキサイド、t-ブチルパーオキシ - 2 - エチルヘキサノエート、クメンハイドロ パーオキサイド、カリウムパーサルフェート、道・ ሲ化水素等を用いることができる。

また、低合反応において、必要に応じて連鎖移 動剤として、ドデシルメルカプタン、メルカプト エタノール等を用いることもできる。

本発明のポリエステルアクリルブロック共通合 体は、その製造法によっては脱溶剤、乾燥等の工 程を経て実質的に固形樹脂として実用に供する。

本発明の樹脂組成物 (A-1) は、水酸基価10~ 100KOHma/s、好ましくは20~80KOHma/s.、飲化点 50~ 150℃、好ましくは90~ 140℃のものであ

性、物性に低れた健殿が得られる。

アクリル樹脂 (A-3) を80重量%以上併用した場 合は、強度が不足し、ポリエステル樹脂(A-2)を 90重量%以上併用した場合は、強度、耐汚染性、 耐候性が不足する。

また、ブロック共瓜合体を含む共瓜合体組成物 (A-1) が1.重量%以下では、ポリエステル樹脂 (A-2) とアクリル樹脂(A-3) と併用の場合、相称 化剤としての効果が小さく、平滑性、物性に劣る 途膜となる。

併用使用できるポリエステル樹脂 (A-2) は、ブ ロック共瓜合体のポリエステル瓜合体セグメント の調整の際に記載した、カルボン酸成分とアル コール成分の全てを使用し、通常の重縮合反応に より得られる。

またアクリル樹脂 (A-3) は、ブロック共成合体 のアクリル樹脂セグメントを構成する単盤体とし て、前記した全ての単量体を用いて通常の溶液重 合、懸得瓜合、塊状瓜合法により得られる。

ポリエステル樹脂 (A-2) は、水酸基価10~

100KOHag/g、好ましくは20~50KOHag/g、軟化点50~ 150℃、好ましくは90~ 140℃でのものである。水酸基価が10未過では塗装、焼付後十分な架偶効果が得られず、得られる塗膜の強度が劣り、100 を越えると硬化反応が進みすぎ、平滑で光沢のある速膜が得られないばかりか、得られる塗膜の可換性も損なわれる。軟化点が50℃未満では、貯蔵安定性の良い粉体塗料が得られず、 150℃を越えると、接料の流動性が低下し、平滑な塗膜が係られない。

アクリル樹脂 (A-3) は、水酸基値30~150K0Hmg/g、 好ましくは50~120K0Hmg/g、 軟化点50~150 ℃、 好ましくは90~140℃のものである。水酸基値が 30K0Hmg/g未満では、十分な架橋効果が得られず、 強膜強度に劣り、150K0Hmg/gを越えると、 硬化反応が進みすぎ、平滑で光沢のある途膜が得られない。また軟化点が50℃未満では、 貯蔵安定性の良い粉体強料が得られず、 150℃を越えると歯科の流動性が低下し、平滑な強膜が得られない。

また、ブロック剤としては、例えばラクタム 類、フェノール類、アルコール類、オキシム類、 マロン酸エステル類、アセチルアセトンなどをあ げることができる。

プロックポリイソシアネート化合物(8) の使用 危は、共成合体組成物(含まれる A-1~A-3 の全 組成)100 低価能に対して5~50低機部、好まし くは10~30低低部である。プロックポリイソシア ネートの使用低が5 低低部未満であると十分硬化 せず、得られる強膜の強度が劣り、50低低部を越 えると、得られる強料の耐ブロッキング性が悪く なり好ましくない。

本発明の初体強料用樹脂組成物には、塗料化に 既し、必要に応じて、例えば、耐食性を改良する ためのエポキシ樹脂、塗膜のワキを抑えるための ベンゾイン、さらに、硬化反応を促進するための 硬化触媒、即料、レベリング剤、帯電防止剤など の添加剤を配合することができる。

本発明の粉体造料用樹脂組成物には、例えば、 上記各配合成分を、ヘンシェル・ミキサーでドラ 本発明においては、硬化所型してブロックポリ イソシアネート化合物(B) を使用する。

プロックポリイソシアネート化合物としては、イソシアネート化合物やイソシアネート基を有するプレポリマーをプロック 利でマスク したもので、前記机成物(A) が有する水酸基と反応して架低硬化にあずかり得るようなものであれば使用可能である。

より具体的には、イソシアネート化合物としては、例えばイソホロンジイソシアネート、ヘキシリレンジイソシアネート、水添キシリレンジインシアネート、ジシクロヘキシルメタンジインシアネート、あるウレトジオでのの二酸体またはできる。イソシアネート化合物をあげることができるがようによっている。インボリマーとしては、例えば上記インシアングリコール、トリメチロールではられるプレポリマーとの反応で得られるプレポリマーをあげることができる。

イブレンドした後、エクストルーダーにより宿職 ブレンドし、ついて冷却、初砕、分級するなど常 法に従い製造することができる。

# (実施例)

以下、本発明を、更に具体的に説明するため、 実施例及び比較例をあげて説明するが、本発明は これらの実施例に限定されるものではない。

なお、特にことわりのない場合例中の「邸」は 「爪鱼部」を意味する。

# 谷寺倒 1

### ポリエステル重合体の製造例

第1 表に示すカルボン酸、アルコール、高いラジカル反応性を有する成分からなる原料を、反応器に仕込み、 250℃でエステル化反応を行い、理論量の水を系外に除去した後、三酸化アンチモン 0.5 郎を加え、 270℃で残圧度を20mmilgにコントロールして5時間反応を行い、ポリエステル低合体 P-1~P-5 を得た。

物性値も併せて第1後に示す。

谷寿假2

# アクリル制胎(A-3) の製造機

提押機及び退換冷却器を備えた反応器中に、キシレン1500部を加え、加熱退流しながら、以下の単盤体、瓜合開始削及び退銀移動調整剤からなる 混合物を、4時間にわたって摘下し、さらに避逸 下で、1時間保持した検冷却し、アゾイソプチロ ニトリル5郡を加え、80~ 100℃で残存する単位 体を重合完結させ、さらに減圧下で溶剤を除去し て、水酸基値60、軟化点 105℃のアクリル重合体 を得た。

メチルメタクリレート	400部
n-ブチルメタクリレート	250部
ヒドロキシエチルメタクリレート	150年
スチレン	200部
アゾビスイソブチロニトリル	50部
n - ドデシルメルカブタン	2.68

#### 部:坡

augasys .	P-1	P-2	P - 3	P-4	P - 5
カルボン酸減分 (モル)					
テレフタル値	72	98	70	74.8	65
イソフタル位	· 15		30	20	10
アジピン酸	5			5	
マレイン酸	6	2		0.4	25
アルコー州紀分 (モル)					•
エチレングリコール	30	60	30	30 .	30
ネオベンチルグリコール	160	. 50	100	100	100
トリメチロールプロバン	5	6.5	5	5	5
ジエチレングリコール		20	•		
ニラジカル反応性の	8*1)	2*1)		0.4***	25*1)
(B)合作组(モル米)	1	4.7*23			¥
<b>教化点 (℃)</b>	108	100	115	105	95
水配基值 (KOitus/g)	40	25	36	41	38

第1後の組みにおいてはマレイン他及びジエチレングリコールが深いラジカル 反応性を有する成分となる。

成分合行気は\*\*\* カルボン酸成分中のモルダ、\*\*\*\* アルコール成分中のモルダ を示した。

# 参考例3

· ブロック共爪合体組成物 (A-1) の製造例

機枠機及び退液冷却器を備えた反応器中に、第 2 表に示すポリエステル重合体と溶剤を加え、加 熱温液しながら単気体、重合関始剤、連机移動剤 からなる複合物を4時間にわたって満下し、さら に温液下で、1時間保持した接冷却し、アゾイソ ブチロニトリル1部を加え、80~ 100℃で残存す る単微体を減合完結させ、さらに減圧下で溶剤を 除去して、ブロック共取合体組成物(A-1) の試料 No.1~5を得た。ただし、試料 No.5 は製造時 にゲル化した。

# 实施例1~5、比较例1~5

第3 仮に示すブロック共重合体組成物 (A-1)、ポリエステル樹脂 (A-2)、アクリル樹脂 (A-3) およびブロックポリイソシアネート (B) (アダクトB-1085 (ヒュルス社製))を、第3 仮に示す割合で採り、混合して樹脂組成物を得た。

#### 邓 2 表

	<u></u>	A -	1 (24	JA No.)	
	1	2	3	4	5
ポリエステル組合体					~~~~
P = 1	700	300			
P - 2	1		800		
P-4	1			500	
P-5	]	14.5		,	500
济州 .					
キシレン	500		1000	500	500
ジオキサン	l	1500			
<b>小月休</b>					
メチルメタクリレート	150	300	140	250	250
ブチルアクリレート	30	140	48	50	50
ヒドロキシエチルメタクリレート	90	50	12	150	150
スチレン	30	210		50	50
成合制的例	Ì				
ベンゾイルパーオキサイド	15	30	8	15	15
速机器動削	i				
ドデシルメルカプタン		5		•	
株化点(で)	109	100	95	101	
水酸基值	60	30	25	60	
ポリエステル/アクリル低量比	70/30	30/70	80/20	50/50	

**得られた樹脂組成物に、さらに触れとして、ル** チル型酸化チタン (JR600E(帝国化工磷製)) 40 部及びレベリング剤としてポリアクリル酸エステ ル系のレベリング剤(レジミックスRL-4(三井東 圧化学社製))1間を加え、加熱ロールを用い て、 120℃で3分間溶緻複雑し、冷却固化後、粉 砂、分級して粒径が 105μm 以下の粉体資料を得 た.

得られた粉体強料を砂道吹付法により、 厚のリン酸亜鉛処理鋼板に約50μ■ の膜厚となる ように独襲し、 200℃で20分間焼付けた。

得られた遠腹の性能を併せて第3姿に示す。

飘

100				<b>18</b> 8	汉路(阿				ILEGE SE	L
100   100   100   100   100   100     3   4   100   100   100   100     オリエステル樹脂 (h-2)   5   65   65   65   100     アクリル砂脂 (h-3)   7つ・アボリインシアネート (8)   43   22   18   34   43     アクリル砂脂 (h-3)   7つ・ケボリインシアネート (8)   43   22   18   34   43     デポ化 (so)変化が原成 (m)   50   0   0   0   0   0   0     大水 (so)変化が原度 (m)   50   40   50   40   50   30   50     自物性 (3 mm が足 (m))   50   40   50   40   50   30   30     自物性 (3 mm が足 (m))   50   40   50   40   50   30   30     自物性 (3 mm が足 (m))   50   40   50   40   50   30   30     自物性 (3 mm が足 (m))   50   40   50   40   50   30   30     自物性 (3 mm が足 (m))   50   40   50   40   40   40     自物性 (3 mm が足 (m))   50   40   40   40   40   40     自物性 (3 mm が足 (m)   50   40   40   40   40   40   40  <			-	~	~	4	22	-	7	~
2   100   100     4   100   100     ボリエステル樹脂 (h-2)   65   70     P 1   13   55     アウリル砂脂 (h-3)   13   13   15     ブロックボリイソシアネート (b) 43   22   18   34   43     デポ化 (の受性が同反体) (米) 89   88   89   94   96   30     大次 (の受性が同反体) (米) 89   88   89   94   96   30   20     自体性 (3mm を使他) **)   50   40   50   40   50   20     自体性 (3mm を使他) **)   50   40   50   40   50   20     自体性 (3mm を使他) **)   50   40   50   40   50   20     自体性 (3mm を使他) **   50   40   50   40   40   40     解析数性 ***   (%)   65   69   60   60   40   40   40   40     解析数性 ***   (%)   65   66   60   6		ブロック共電合体組成物 (A-1) 1	81			~	£			6.8
3   100   100     4   100   100     おりエステル地間 (A-2)   65   65     P 1   13   13     アクリル地間 (A-3)   13   13   13     不分リイソシアネート (B) (A) (A) (B) (B) (B) (B) (B) (B) (B) (B) (B) (B		8		8						
ボリエステル砂脂 ひ-2)   65   65   65   65     P 1   70 1 10 10   13   13   13   13     ブロックボリインシアネート (8)   43   22   18   34   43   13     デポ化 *** (6の変化が反射 (ペ)   〇 <th></th> <td>m 4</td> <td></td> <td></td> <td>2</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>8</td> <td></td>		m 4			2				8	
P1   65   65     P2   70 / 10-10 m / 10 m / 1		- *** *** *** *** *** *** *** *** *** *								
P2   70   70   70     アクリル砂雨 (A-1)   43   22   18   34   43     デ付性 *** (日初野之)   〇   〇   〇   〇   〇   〇   〇     米代 (60度短節反射) (米)   98   88   94   96   30   65     エリクセン過度 (m)   >7   >7   >7   >7   >7   >7     前衛野性 (3mの庭曲) **   〇   〇   〇   〇   〇   次   次     前野便度   3   2   2   2   2   2     解析性 **   (%)   6   0   6   0   0   2		P1				29		\$2		86.2
アクリル出面 (A-3)   43   22   18   34   43     ブロックゼリインジスキート (B)   43   22   18   34   43     平付生 ?* (日本中記)   〇   〇   〇   〇   〇   〇   X   △     米水(6の姓の西西氏)   (A)   38   98   94   96   30   65     エリクセン協資 (m)   >7   >7   >7   >7   >7   >7   >7     新司が任 (3mの経曲) **   〇   40   50   40   50   0   X   X     新野保性 **   (%)   65   66   69   69   60   30   75		P.2					2			
子のックボリイソシアネート (8)     43     22     18     34     25     34     41       手が性 *** (日本形定)     〇 </td <th>-</th> <td>アクリルも(四・3)</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>я</td> <td></td> <td>æ</td> <td></td> <td>æ</td>	-	アクリルも(四・3)				я		æ		æ
年付任 20     〇<			\$	22	22	ž	26	ĸ	Ç	2
元代(60)(近00元(54)(76)   36   38   38   38   34   95   30   65     エリクセン(出資(ma)   >7   >7   >7   >7   >7   >7   >7   >7     (40)(3)(2)(2)(2)(3)(3)(3)(3)(3)(3)(3)(3)(3)(3)(3)(3)(3)			0	0	0	0	0	×	٥	٥
エリクセン後度(m)   >7   >7   >7   >7   >7   >7   >7   >7     解析性(3me/配面)**   50   40   50   40   50   40   50   70   70     物質度   7   7   7   7   7   7   7   7     物質度   7   7   7   7   7   7   7     解析性(1)   6   6   6   6   6   6   6   7   A     解析性(1)   8   8   8   8   8   3   7   7		光光(60度的面层件)(%)	8	8	8	26	98	e E	59	8
1995年   19		エリクセン部貨 (目)	<u>^</u>	1^	1 1	٧٧	7.4	-	۲,	^ ^
日本性 (3mm を配飾)*** 〇 〇 〇 〇 〇 × × × ) おが配便			95	9	S	9	50	02	02	2
#3.966gg 2H 2H 2H 2H 1H H H H H H H H H H H H H		司格性(3四夕紀曲)4)	0	0	0	0	0	×	×	×
** (%) 85 88 80 84 80 30 75		粉茶倒度	HZ.	HZ	HZ	HZ	НZ	Ħ	æ	Ŧ
4) (%) 85 88 80 30 75 mg/s			0	0	0	0	0	V	٥	٥
		3	88	88	09	18	80	30	32	2

注:1)ヒュルス社製 アダクト 8-1065

○: 平等、 △: 整局、×: フローセギ 2) 米茶品

デュポン式 1/2in. ゆー1kg 3) 体治學社

マジックインキ行祭は数(メタノール域を取り後の投行祭)の:個路なし、〇:少し残る、 : 祐元既る、×:裕元前えない 〇: 台格, x:不合格 5) 東汚紀 4)回路

**サンツャムン・セドナーメーターの流が験 50年近の光水保持単** 6) 単数社 実施例 1 ~ 3 は、プロック共直を体組成物 (A-1) のみを用いた例であり、また実施例 4 は、ポリエステル樹脂 (A-2) とアクリル樹脂 (A-3) にプロック共直合体組成物 (A-1) を相溶化剤としてプレンドした例であり、実施例 5 は、ポリエステル樹脂 (A-2) とプロック共重合体組成物 (A-1) をプレンドした例である。いずれも平滑で光沢があり、ポリエステル樹脂に由来する強度とアクリル樹脂に由来する硬度、耐汚染性、耐候性のいずれも満足する優れた強膜を形成することを示している。

比較例 1 は、ポリエステル制脂 (A-2) とアクリル制脂 (A-3) をプレンドした場合であるが、プロック共産合体組成物 (A-1) を含まない為、相容性が劣り、平滑な速度が得られず物性も劣る。

比較例2は、グラフトポリマー中の、ポリエステル混合体が高いラジカル反応性を有する成分が少ない場合で、反応が充分でない為に、平滑な強 膜が得られず物性も劣る。

比較例3は、ブロック共成合体組成物(A-1) の

配合類が少なく、ポリエステル (A-2) とアク リル樹脂(A-1) の相称性が劣り、平滑な遠腹が得 られず物性も劣る。

#### (発明の効果)

本発明の粉体挽料用樹脂組成物は、従来の粉体 ・ 位料用樹脂組成物 (比較例) に比べ、強度、硬度、耐汚染性、耐気性に優れた強限を形成することは、第3表から引らかである。

特許出顧人 三井以匠化学株式会社ユニチカ株式会社代理人 弁理士 若 林 忠